### COMPOSITION FOR PERCUTANEOUS ABSORPTION PHARMACEUTICAL **PREPARATION**

Publication number: JP6048962

Publication date: \_ / 1994-02-22 SEKI TOSHINOBU, MORIMOTO KAZUTOSHI SUGIBAYASHI KENJI

MORIMOTO KAZUTOSHI

A61K31/485; A61K47/10; A61K47/44; A61P25/04; A61K31/485; A61K47/10; A61K47/44; A61P25/00; (IPC1-7); A61K47/44; A61K31/485; A61K47/10; 45

Þer: JP19910277697-19911024 Priority number(s): JP19910277697-19911024

#### Abstract of JP6048962

PURPOSE:To obtain a composition for a percutaneous absorption pharmaceutical preparation, capable of providing a sufficient permeation rate of an analgesic agent and the persistence of blood level thereof in a dose equal to that of a parenteral injection or an oral agent. CONSTITUTION:The composition for a percutaneous absorption pharmaceutical preparation comprises a percutaneous pharmaceutical preparation comprises a percutaneous pharmaceutical preparation comprises and for a parent percent decrease and/or an experiment and/or and proparation and proparation and propagation and pro absorbefacient composed of a narcotic and/or a nonnarcotic analgesic agent, terpenes and/or an essential oil, a percutaneous absorbefacient assistant composed of a 2-5C alcohol and water and a percutaneous absorption sustaining agent composed of one or two or more of 2-5C glycols, glycerol and polymers of the 2-5C glycols.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

# 特開平6-48962

(43)公開日 平成6年(1994)2月22日

| (51) Int.CI. <sup>5</sup> |        | 識別記号 | 庁内整理番号    | FΙ |   | 技術表示箇所 |
|---------------------------|--------|------|-----------|----|---|--------|
| A 6 1 K                   | 47/44  | I    | E 7433-4C |    |   |        |
|                           | 31/485 | AAH  | 9360-4C   |    | • |        |
|                           | 47/10  | I    | E 7433-4C |    |   |        |

審査請求 未請求 請求項の数1(全 12 頁)

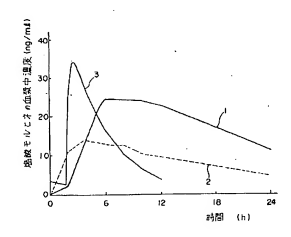
| (21)出願番号 | 特願平3-277697      | · (71)出願人 591080656     |
|----------|------------------|-------------------------|
|          |                  | 森本 雍嶽                   |
| (22)出顧日  | 平成3年(1991)10月24日 | 埼玉県坂戸市西坂戸4丁目7番22号       |
|          |                  | (72) 発明者 関 俊鵠           |
|          |                  | 埼玉県入間郡毛呂山町大字長瀬字蟹沢1204   |
|          |                  | 番地16号                   |
|          | ·                | (72)発明者 森本 雍憲           |
|          | · .              | 埼玉県坂戸市西坂戸4丁目7番22号       |
|          |                  | (72)発明者 杉林 堅次           |
|          |                  | 埼玉県坂戸市西坂戸4丁目9番22号       |
|          |                  | (74)代理人 弁理士 江崎 光史 (外3名) |
|          |                  |                         |
|          |                  |                         |
|          |                  |                         |

## (54) 【発明の名称】 経皮吸収製剤用組成物

## (57)【要約】

【目的】 注射剤または経口剤と同等の投与量で鎮痛剤の十分な透過速度と血中濃度の持続を得ることができる 経皮吸収製剤用組成物を提供する。

【構成】 麻薬性および/または非麻薬性鎮痛剤、テルペン類および/または精油からなる経皮吸収促進剤、2~5個の炭素原子数を有するアルコールと水とからなる経皮吸収促進助剤、および2~5個の炭素原子数を有するグリコール、グリセリンおよび2~5個の炭素原子数を有するグリコールの重合物のうちの1種または2種以上からなる経皮吸収持続化剤を含有する、経皮吸収製剤用組成物。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 麻薬性および/または非麻薬性鎮痛剤、 テルペン類および/または精油からなる経皮吸収促進 剤、2~5個の炭素原子数を有するアルコールと水とか らなる経皮吸収促進助剤、および2~5個の炭素原子数 を有するグリコール、グリセリンおよび2~5個の炭素 原子数を有するグリコールの重合物のうちの1種または 2種以上からなる経皮吸収持続化剤を含有することを特 徴とする経皮吸収製剤用組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は麻薬性および/または非 麻薬性鎮痛剤の経皮吸収製剤用組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、麻薬性または非麻薬性鎮痛剤は、 癌やその他の病気または外傷等に伴う疼痛および手術を 施す場合の痛みを緩和するのを目的として経口剤または 注射剤の形で投与されていた。

【0003】しかしながら、経口剤による投与は、胃腸 は採用できない。さらに、モルヒネのような作用時間の 短い薬物においては、それを徐放化させて作用時間を引 き延ばすための製剤的な工夫も試みられているが、消化 器内で薬物の移行性や滞留性を制御するのは容易でな く、血中で必要な薬物濃度を持続させるには限界があ る。一方、注射剤による投与は、内服が不可能な患者に 対しても適用できるという利点を有するが、その投与に は、一般に医師や看護婦を必要とするため在宅治療に適 してなく、また、投与時には患者に苦痛を与えるという の場合には、投与頻度が大きくなって、その苦痛が増大 するという問題がある。

【0004】そこでこれらの投与方法の代わりに、皮膚 を投与経路として、化学的および物理的に制御された速 度で患者の体内に薬物を投与する経皮吸収型の製剤が近 年注目されるようになって、塩酸モルヒネのような鎮痛 剤を経皮吸収製剤とするための組成物が開発されている (特願平2-811800号)。

[0005]

成物は、テルペン類および/または精油からなる経皮吸 収促進剤、1~5個の炭素原子数を有する低級アルコー ルと水または2~5個の炭素原子数を有する低級グリコ ールおよび鎮痛剤を含有するものであるが、この経皮吸 収製剤用組成物を用いて経皮吸収製剤の形で鎮痛剤を投 与する場合、十分な薬効発現に必要な薬物の皮膚透過速 度および薬物血中濃度の持続を得るためには、注射剤ま たは経口剤として投与する場合と比べて多量の鎮痛剤を 必要とする。

【0006】そこで、注射剤または経口剤と同等の投与 50

量で、所望の薬効発現に必要な薬物の透過速度と血中濃 度の持続を達成できる経皮吸収製剤用組成物の開発が望 まれている。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上述の状況 に鑑みて種々研究を重ねた結果、従来の前記経皮吸収製 剤用組成物においては、水または2~5個の炭素原子数 を有するグリコールのいずれか一方が使用されている が、水と、2~5個の炭素原子数を有するグリコール、 10 グリセリンおよび2~5個の炭素原子数を有するグリコ ールの重合物のうちの1種または2種以上とを併用する と、鎮痛剤の透過速度が増大するとともに、その血中濃 度が長時間にわたって高水準に維持され、注射剤または 経口剤と同程度の投与量であっても、十分な薬効発現が 期待できることを見出した。

【0008】本発明は、上記知見に基づいて発明された もので、注射剤または経口剤と同等の投与量で鎮痛剤の 十分な透過速度と血中濃度の持続を得ることができる経 皮吸収製剤用組成物を提供することを目的とし、麻薬性 障害を起こすことがあり、また、内服が不可能な患者に 20 および/または非麻薬性鎮痛剤、テルベン類および/ま たは精油からなる経皮吸収促進剤、2~5個の炭素原子 数を有するアルコールと水とからなる経皮吸収促進助 剤、および2~5個の炭素原子数を有するグリコール、 グリセリンおよび2~5個の炭素原子数を有するグリコ ールの重合物のうちの1種または2種以上からなる経皮 吸収持続化剤を含有する経皮吸収製剤用組成物に係るも のである。

【0009】本発明では、例えば、塩酸モルヒネ、塩酸 エチルモルヒネ、硫酸モルヒネ、塩酸コカイン、塩酸ペ 欠点を有し、特にモルヒネのような作用時間の短い薬物 30 チジン、リン酸コデイン、リン酸ジヒドロコデイン、ク エン酸フェンタニール、スフェンタニールまたは塩酸メ ペリジンのような麻薬性鎮痛剤、あるいは臭化水素酸塩 エプタゾシン、塩酸ブプレノルフェインまたは酒石酸ブ トルファノールのような非麻薬性鎮痛剤が使用される。 また、これらの塩基を使用することもできる。本発明の 組成物中における鎮痛剤の配合量は、一般に本組成物1 gあたり1~100mg、好ましくは3~50mg、特 

【0010】経皮吸収促進剤としては、テルベン類、例 【発明が解決しようとする課題】この経皮吸収製剤用組 40 えば、リモネンのような炭化水素系モノテルベン類、1 ーメントール、テルピネオール、ポルネオールのような モノテルペンアルコール、シトラールのようなモノテル ペンアルデヒド、ヨノンのようなモノテルペンケトン、 シネオールのようなその他のモノテルペン類、あるいは これらのテルペン類を主成分とするハッカ油、ペパーミ ント油、ユーカリ油のような精油が使用される。経皮吸 収促進剤の配合量は、一般に組成物1gあたり10~3 00mg、好ましくは10~150mg、特に30~8 Omgである。

【0011】経皮吸収促進助剤としては2~5個の炭素

原子数を有するアルコールと水とが併用され、そしてこ のアルコールとしては、薬学的に容認できるすべてのア ルコールを使用することができ、例えば、エタノールま たはイソプロピルアルコールが使用される。このアルコ 一ルの配合量は、一般に組成物1gあたり30~600 mg、好ましくは50~400mg、特に100~30 0mgであり、一方水の配合量は、一般に組成物1gあ たり100~700mg、好ましくは300~600m g、特に400~500mgである。上記アルコールと 水との配合割合 (重量比) は一般に1:6~2:1であ 10 きる。 り、好ましくは1:2である。

【0012】経皮吸収持続化剤として用いられる、2~ 5個の炭素原子数を有するグリコールとしては、薬学的 に容認できるすべてのグリコールを使用することがで き、例えば、エチレングリコール、プロピレングリコー・ ルまたは1, 3-ブチレングリコールが使用されるが、 1, 3-プチレングリコールが特に好ましい。経皮吸収 持続化剤として用いられる2~5個の炭素原子数を有す るグリコールの重合物としては、薬学的に容認できるす べてのグリコール重合物を使用することができ、例え 20 ば、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコー\*

> 麻薬性および/または非麻薬性鎮痛剤 経皮吸収促進剤

アルコール

グリコール、グリセリンおよびグリコール重合物のうちの1種または2種以上

【0017】本発明による経皮吸収製剤用組成物は、例 えば、麻薬性および/または非麻薬性鎮痛剤を、経皮吸 収促進剤、アルコール、水、ならびに、グリコール、グ 30 試料1および2をそれぞれ調製し、ついでこれらの試料 リセリンおよびグリコール重合物のうちの1種または2 種以上からなる混合物に添加し、攪拌して溶解させるか または乳化させることによって製造される。

[0018]

【実施例】次いで、以下の実施例を参照して本発明をさ らに詳細に説明するが、本発明は勿論これらの実施例に 限定されない。

\*ルが使用されるが、ポリエチレングリコールが特に好ま しい。その分子量は、一般に400~1,000.00 0 である。これらのグリコール、グリセリンおよびグリ コール重合物の配合量は、一般に組成物1gあたり50 ~600mgであり、好ましくは100~500mgで あり、特に200~400mgである。

【0013】これらの鎮痛剤、経皮吸収促進剤、アルコ ール、グリコールおよびグリコールの重合物はいずれ も、単独で、あるいは2種以上合わせて用いることがで

【0014】本発明の組成物から製造される経皮吸収製 剤の剤形としては、例えば、液剤、パップ剤、クリーム 剤、軟膏剤、ゲル剤またはテープ剤が好ましい。これら の製剤は、本発明による経皮吸収製剤用組成物と、製造 する剤形に必要な材料、基剤および/または添加剤とを 組み合わせ、そして従来の製剤法によって製造すること ができる。

【0015】本発明による経皮吸収製剤用組成物の代表 的な組成を示すと以下の通りである。

[0016]

 $10\sim20 \text{ mg/g}$ 

 $30\sim50$  mg/g

 $100 \sim 300 \, \text{mg/g}$ 

 $300 \sim 500 \text{mg/g}$ 

 $200 \sim 400 \, \text{mg/g}$ .

【0019】実施例1

表1に示される組成を有する本発明試料1ならびに比較 0.1gをそれぞれシリコーンゴム製容器に入れ、試料 露出面をポリプロピレン不織布で覆うことによってリザ ーバー型製剤を製造した後、これらの製剤を用いて以下 の実験を遂行した。

[0020]

【表1】

表1

本発明試料 比較試料 比較試料 成 分 2 1 1 塩酸モルヒネ 1 1 1-メントール 5 エタノール 3 0 0 4 0 лk 4 2 99 5 4 1, 3-ブチレングリコール 20 0 0 ポリエチレングリコール 3 0 0

(単位: w%)

6

【0021】外科手術時に摘出して凍結保存したヒト胸部皮膚を、縦型拡散セル(有効透過面積1cm²)に挟み、真皮側セル(下部セル)に水4.5mlを入れて37℃に保った。次いで、角質層側セル(上部セル)に、上記各製剤0.1g(1cm²)をそれぞれ別々に適用して、角質層側から真皮側に透過した塩酸モルヒネの量(全量)を経時的に測定した。その結果を表2、表3、表4および図1に示す。

【0022】表2は、透過した塩酸モルヒネの累積量を表し、表3は塩酸モルヒネの皮膚透過速度を表し、表4は皮膚透過速度からコンポリーション法を用いて計算した製剤30cm²(製剤中の塩酸モルヒネ量:30mg)適用時の塩酸モルヒネのヒト血漿中濃度を示す。

[0023]

【表2】

30

表 2

| 経過時間<br>(時間) | 本発明試料 | 比較試料 | 比較試料  |
|--------------|-------|------|-------|
| 1            | 0     | 0    | 0     |
| 2            | 3     | l I  | 2 0   |
| 3            | 1.5   | 2    | 3 8   |
| 4            | 3 4   | 3    | 5 8   |
| . 6          | . 92  | 6    | 8 8   |
| 8            | 1 4 0 | 1 3  | 114   |
| 1 0          | 183   | 17   | 1 3 5 |
| 12           | 225   | 2 1  | 153   |
| 2 4          | 379   | 3 2  | 267   |
|              |       |      |       |

(単位:μg/cm²)

[0024]

【表3】

表 3

| 経過時間 (時間) | 本発明試料 | 比較試料 | 比較試料 |
|-----------|-------|------|------|
| 0.5       | . 0   | .0   | 0    |
| 1. 5      | . 3   | 1    | 2 0  |
| 2. 5      | 1 2   | 1    | 18   |
| 3. 5      | 19    | 1    | 2 0  |
| 5         | 2 9   | 2    | 1.5  |
| 7         | 2.4   | 4    | 1 3  |
| 9         | 2 2   | 2    | 11   |
| 1 1       | 2 1   | 2    | 9    |
| 1. 8      | 1 3   | 1    | 1 0  |

(単位:μg/cm²/h)

【0025】 【表4】

30

表 4

| 経過時間<br>(時間) | 本発明試料 | 比較試料 |
|--------------|-------|------|
| 2            | 2. 1  | 11.0 |
| 4            | 13.8  | 13.8 |
| 6            | 24.2  | 12.6 |
| 8            | 24.0  | 12.5 |
| 1 0          | 23.7  | 10.2 |
| 1 2          | 22.8  | 9.6  |
| 2 4          | 11.0  | 4.7  |

(単位:ng/ml)

【0026】表2および表3に示される結果から明らかなように、本発明試料1を用いると、鎮痛剤の高い皮膚\*

\*透過速度が得られることがわかる。

【0027】また、表4に示される結果から明らかなように、比較試料2では、鎮痛剤の有効血漿中濃度(塩酸モルヒネの場合、 $10\sim25$  ng/ml)は僅かに10時間しか持続しなかったのに対し、本発明試料1によれば、それがほぼ24時間にわたって持続することがわかる。

12

【0028】図1には、本発明試料1および比較試料2について得られた表4に示される結果と、既存の硫酸モ10ルヒネ経口剤であるMSコンチン錠を、硫酸モルヒネ量に換算して30mgに相当する量で経口投与した場合のモルヒネのヒト血漿中濃度の予想曲線(「MSコンチン錠インタピューフォーム」、塩野義製薬(株)、昭和63年12月、より引用)を示した。

【0029】図1から明らかなように、本発明試料1は、比較試料2およびMSコンチン錠のいずれよりも、モルヒネの高い血漿濃度を長時間持続できることがわかる。

【0030】実施例2

20 表5に示される組成を有する本発明試料2および3ならびに比較試料3をそれぞれ調製し、実施例1と同様の実験を遂行した。但し、ヒト胸部皮膚の代わりにヘアレスラット腹部摘出皮膚を用いた。結果を表6に示す。

[0031]

【表5】

表 5

| 成分             | 本発明試料    | 本発明試料 | 比較試料 |
|----------------|----------|-------|------|
| 塩酸モルヒネ         | <u>1</u> | I     | 1    |
| 1ーメントール        | 5        | 5     | 5    |
| エタノール          | 3 0      | 3 0   | 3 0  |
| 水              | 3 4      | 3 4   | 6 4  |
| 1, 3-ブチレングリコール | 3 0      | 0     | 0    |
| ポリエチレングリコール    | 0        | 3 0   | 0    |

(単位: w%)·

[0032]

【表6】

13 表 6

14

| 経過時間 (時間) | 本発明試料 | 本発明試料 | 比較試料  |
|-----------|-------|-------|-------|
| 2         | . 18  | 7     | 107   |
| 4         | 268   | 164   | 262   |
| 6         | 6 1 9 | 3 8 4 | 316   |
| 8         | 1057  | 562   | 3 4 2 |
| 10        | 1453  | 7 5 l | 3 5 6 |
|           |       |       | •     |

(単位: μg/cm²)

【0033】表6に示される結果から明らかなように、本発明試料2および3は、比較試料3よりも、鎮痛剤の高い皮膚透過速度を長時間持続できることがわかる。

【0034】実施例3

表 7 に示される組成を有する本発明試料 4 および 5 なら\* 表 7 \*びに比較試料4をそれぞれ調製し、実施例1と同様の実験を遂行した。但し、ヒト胸部皮膚の代わりにヘアレスラット腹部摘出皮膚を用いた。結果を表8に示す。

[0035]

【表7】

| 成分         | 本発明試料 | 本発明試料 | 比較試料 |
|------------|-------|-------|------|
| 塩酸モルヒネ     | 1     | 1     | 1    |
| 1-メントール    | 5     | 5     | . 5  |
| エタノール      | 3 0   | 3 0   | 3 0  |
| 水          | 3 4   | 3 4   | 6 4  |
| プロピレングリコール | 3 0   | 0     | 0    |
| グリセリン      | 0     | 3 0   | 0    |

(単位: w%)

[0036]

【表8】

表8

| 経過時間 (時間) | 本発明試料<br>4 | 本発明試料<br>5 | 比較試料  |
|-----------|------------|------------|-------|
| 2         | 1 8        | 186        | 107   |
| 4         | 268        | 4 5 3      | 262   |
| 6         | 6 0 5      | 715        | 3 1 6 |
| 8         | 924        | 93.0       | 3 4 2 |
| 1 0       | 1215       | 1200       | 356   |

(単位: μg/cm²)

【0037】表8に示される結果から明らかなように、 皮膚吸収持続化剤として1,3-プチレングリコールの 代わりにプロピレングリコールまたはグリセリンを用い ても、鎮痛剤の高い皮膚透過速度が得られることがわか る。

[0038] 実施例4

表 9

表9に示される組成を有する本発明試料6および7をそれぞれ調製し、実施例1と同様の実験を遂行した。但し、ヒト胸部皮膚の代わりにヘアレスラット腹部摘出皮膚を用いた。結果を表10に示す。

16

[0039]

【表9】

| 成分             | 本発明試料<br>6 | 本発明試料 |
|----------------|------------|-------|
| 塩酸モルヒネ         | 1          | 1     |
| 1-メントール        | 5          | 5     |
| エタノール          | 3 0        | 0     |
| イソプロパノール       | 0          | 3 0   |
| 水 .            | 4 1        | 4 1   |
| 1, 3ープチレングリコール | 2 0        | 2 0   |
| ポリエチレングリコール    | 3          | 3     |
|                |            |       |

(単位:w%)

【0040】 【表10】 表10

| 経過時間 (時間) | 本発明試料6 | 本発明試料 |
|-----------|--------|-------|
| 2         | 9 9    | 4 3   |
| 4         | 403    | 372   |
| 6         | 613    | 7 3 9 |
| 8         | 8 1 5  | 999   |
| 1 0       | 984    | 1190  |

(単位: μg/cm²)

表 1 1

| 成分             | 本発明試料<br>8 | 比較試料 |
|----------------|------------|------|
| 塩酸モルヒネ         | 1          | 1    |
| 1-メントール        | 4          | 5    |
| エタノール          | 2 0        | 4 0  |
| 水              | 4 4        | 5 4  |
| 1, 3-プチレングリコール | 3 i        | 0 ·  |

(単位:w%)

[0045]

【表12】

18

\*【0041】表10に示される結果から明らかなように、アルコールとしてイソプロパノールを用いても、鎮 痛剤の高い皮膚透過速度が得られることがわかる。

【0042】実施例5

表 1 1 に示される組成を有する本発明試料 8 および比較 試料 2 をそれぞれ調製し、実施例 1 と同様にしてリザー ・パー型製剤を製造し、これらの製剤を用いて以下の実験 を遂行した。

【0043】ウザギ背部の一部を除毛し、除毛24時間 10 経過後に除毛されたウサギ背部皮膚に上記各製剤0.1 g(1cm²)を適用した。適用24時間後、製剤を剥 がし、皮膚の紅斑および浮腫の程度を、製剤を剥がした 直後、24時間後そして48時間後の3回、表12に従 って判定した。判定した紅斑および浮腫に関する評点を 加算し皮膚刺激指数とした。結果を表13に示す。

【0044】 【表11】

19 表 1 2 20

| 紅斑の程度  | 計 点 |
|--------|-----|
| なし     | 0   |
| 軽度の紅斑  | ı   |
| 明らかな紅斑 | 2   |
| 中程度の紅斑 | 3   |
| 強い紅斑   | 4 . |
|        |     |

浮腫の程度 評 点 0 軽度の浮腫 1 明らかな浮腫 2 中程度の浮腫 3 強い浮腫 4

【0046】 【表13】 表13

表 1 4

| 時間      | 本発明試料<br>8 | 比較試料<br>2 |
|---------|------------|-----------|
| 剥がした直後  | 1. 3       | 4. 0      |
| 2 4 時間後 | 1. 3       | 4. 0      |
| 4 8 時間後 | 0. 7       | 3. 3      |

20

【0047】表13に示される結果から明らかなように、本発明試料8および比較試料2と比べて皮膚に対する刺激性が弱いことがわかる。

【0048】さらに、これらの試料におけるエタノールの皮膚透過速度を、ヒト胸部皮膚を用いて測定した。具 40 体的には、塩酸モルヒネ透過速度の測定方法に準じて、縦型拡散セルを用い、角質層側から真皮側に透過したエタノールの量を経時的に測定した。結果を表14に示す。

【0049】 【表14】

| 経過時間 (時間) | 本発明試料<br>8 | 比較試料 |
|-----------|------------|------|
| 0. 5      | 2. 3       | 10.0 |
| 1. 5      | 4.3        | 8.6  |
| 2. 5      | 4.5        | 7. 1 |
| 3. 5      | 3. 9       | 6.4  |
| 5. 0      | 2. 9       | 3. 0 |
| 7. 0      | 2. 0       | 3.0  |
| 9. 0      | 1. 3       | 0.5  |

(単位: μg/cm²/h)

【0050】表14に示される結果から明らかなように、本発明試料8は、比較試料2と比べてエタノール皮 膚透過速度が小さいことがわかる。

【0051】これらの結果から、本発明組成物においては、エタノール皮膚透過速度が小さく、このため皮膚に対する刺激性も小さいと考えられる。

【0052】一般に、エタノール皮膚透過速度は、薬物の皮膚透過速度に関係し、エタノール皮膚透過速度が小さいと薬物の皮膚透過速度も小さくなると考えられている。本発明において、皮膚吸収持続化剤の添加により鎮

痛剤の皮膚透過速度を減少させることなくエタノール皮 膚透過速度を抑制できたことは驚くべきことである。

### [0053]

【発明の効果】以上述べた説明から明らかなように、本発明によれば、注射剤または経口剤と同等の適用量で薬効発現に必要な透過速度と血中濃度の持続を得ることができる経皮吸収薬剤用組成物が提供され、したがって鎮痛剤の使用量が節減される。また、本発明による組成物は皮膚に対する刺激性は小さいため、本組成物を用いた

経皮吸収薬剤は長時間皮膚に適用することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 塩酸モルヒネのヒト血漿中濃度の経時的変化を示すグラフである。

22

## 【符号の説明】

- 1 本発明試料1を用いた場合のグラフ
- 2 比較試料2を用いた場合のグラフ
- 3 MSコンチン錠を用いた場合のグラフ

[図1]

